





INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

(PCT Article 36 and Rule 70)

Applicant's or agent's file reference P044187	FOR FURTHER ACTIO		ication of Transmittal of International Examination Report (Form PCT/IPEA/416)
International application No. PCT/JP2003/002500	International filing date (da 04 March 2003 (04	•	Priority date (day/month/year) 04 March 2002 (04.03.2002)
International Patent Classification (IPC) or n C12N 15/54, C12N 9/10	<u> </u>		04 141000 2002 (0 110512002)
Applicant	SEIKAGAKU CORF	ORATION	
 This international preliminary exammand is transmitted to the applicant act. This REPORT consists of a total of 	ccording to Article 36.		national Preliminary Examining Authority
This report is also accompani amended and are the basis for 70.16 and Section 607 of the	r this report and/or sheets cor	taining rectific	ion, claims and/or drawings which have been ations made before this Authority (see Rule
These annexes consist of a to	otal of sheets		À
3. This report contains indications rela	ting to the following items:		ŏ
I Basis of the report			Φ
II Priority			Ω
III Non-establishment o	of opinion with regard to nov	elty, inventive s	tep and industrial applicability
IV Lack of unity of inv	ention		Ş
V Reasoned statement citations and explan	under Article 35(2) with reg ations supporting such staten	ard to novelty, in	tep and industrial applicability nventive step or industrial applicability;
VI Certain documents of	cited		Q.
VII Certain defects in th	ne international application		<u>a</u>
VIII Certain observation	s on the international applica	ion	
,			
Date of submission of the demand	Dat	of completion	of this report
25 September 2003 (25.0)9.2003)	15 J	January 2004 (15.01.2004)
Name and mailing address of the IPEA/JP	Aut	norized officer	
Facsimile No.	Tele	phone No.	

Translation



International application No.

PCT/JP2003/002500

I.	Basis o	of the report	
1.	With r	regard to the elements of the international application:*	
	\boxtimes	the international application as originally filed	
	\Box	the description:	
		pages	, as originally filed
		pages	, filed with the demand
		pages, filed with the letter of	
		the claims:	
		pages	, as originally filed
		pages , as amended (together with any	statement under Article 19
		pages	, filed with the demand
		pages, filed with the letter of	
	П	the drawings:	
	ш	pages	, as originally filed
		pages	, filed with the demand
		pages, filed with the letter of	
	П.	he sequence listing part of the description:	
	Шч	•	as originally filed
		pages pages	filed with the demand
		pages, filed with the letter of	, 2
	the in These	the language of a translation furnished for the purposes of international search (under Rule 23.1() the language of publication of the international application (under Rule 48.3(b)). the language of the translation furnished for the purposes of international preliminary examinator 55.3). regard to any nucleotide and/or amino acid sequence disclosed in the international application was carried out on the basis of the sequence listing: contained in the international application in written form. filed together with the international application in computer readable form.	which is: b)). ation (under Rule 55.2 and/
		furnished subsequently to this Authority in written form.	
		furnished subsequently to this Authority in computer readable form.	
		The statement that the subsequently furnished written sequence listing does not go be international application as filed has been furnished.	
		The statement that the information recorded in computer readable form is identical to the been furnished.	written sequence rising has
4.		The amendments have resulted in the cancellation of:	
		the description, pages	
		the claims, Nos.	
		the drawings, sheets/fig	
5.		This report has been established as if (some of) the amendments had not been made, since they beyond the disclosure as filed, as indicated in the Supplemental Box (Rule 70.2(c)).**	have been considered to go
•	in th	acement sheets which have been furnished to the receiving Office in response to an invitation und his report as "originally filed" and are not annexed to this report since they do not contain 70.17).	der Article 14 are referred to in amendments (Rule 70.16
*		replacement sheet containing such amendments must be referred to under item $ 1 $ and annexed to th	his report.



	lty, inventive step or industrial applicab	ility;
Claims		YES
Claims	1-15	NO
Claims		YES
Claims	1-15	NO
Claims	1-15	YES
Claims		NO
	Claims Claims Claims Claims Claims Claims Claims	Claims 1-15 Claims 1-15 Claims 1-15 Claims 1-15

2. Citations and explanations

Document 1: WO, 01-90334, A2 (Incyte Genomics Inc.), 29 November, 2001 (29.11.01)

Document 2: CN, 1311305, A (Bode Gene Dev. Co., Ltd. Shanghai), 5 September, 2001 (05.09.01)

Document 3: "Molecular Cloning and Expression of Mouse and Human cDNAs Encoding Heparan Sulfate D-glucosaminyl 3-O-sulfotransferase," (N.W. Shworak, et al.), J. Biol. Chem., 1997, Vol. 272, No. 44, pages 28008-28019

Claims 1-15

The subject matters of claims 1-15 do not appear to be novel in view of document 1.

Document 1 describes (1) a human drug metabolic enzyme 100% homologous to the amino acid numbers 37-346 of SEQ ID NO:2 of the present application and 99% homologous to the base sequence of SEQ ID NO:1 of the present application, (2) a gene encoding the said metabolic enzyme, (3) a recombinant polynucleotide having the said gene, (4) a transformed cell having the said gene introduced in it, and (5) a method for obtaining a peptide from the said cell.

Claims 1-8 and 13

The subject matters of claims 1-8 and 13 do not appear to be novel in view of document 2.

Document 2 describes a human heparan sulfate 3-O-sulfotransferase 100% homologous to the amino acid numbers 37-346 of SEQ ID NO:2 of the present application and 99% homologous to the base sequence of SEQ ID NO:1 of the present application.

Claims 9-12, 14 and 15

The subject matters of claims 9-12, 14 and 15 do not appear to involve an inventive step in view of document 2.

It is considered to have been a well-known technique in this field as of the priority date of the present application, to integrate a publicly known DNA into a vector, and to integrate the vector into a host cell for transformation, thereby expressing and producing an intended protein. So, a person skilled in the art could have easily produced a vector of the human heparan sulfate 3-O-sulfotransferase described in document 2, and to transform the vector into a host cell.



Internation plication No.
PCT/JP03/02500

Su	ppl	emental	Box
----	-----	---------	-----

(To be used when the space in any of the preceding boxes is not sufficient)

Continuation of: V

Claims 1-15

The subject matters of claims 1-15 do not appear to involve an inventive step in view of document 3. The base sequences of the DNAs encoding the same enzymes or ligands derived from related animals are generally highly homologous to each other, and it is a well-known technique, to screen a cDNA library prepared from the cells considered to synthesize an intended protein using a DNA including a sequence high in the conservation of (highly homologous to) a base sequence as a probe, for isolating a DNA hybridizing with the said probe. Considering these matters, it would have been easy to conceive of designing a probe from an amino acid sequence or base sequence conserved in the murine or human heparan sulfate D-glucosaminyl 3-O-sulfotransfarese (3-OST) described in document 3, and of preparing a cDNA library of another organ or another animal, in order to newly isolate a 3-OST gene, for deciding its base sequence or the amino acid sequence corresponding to the base sequence.





PCT

NOTIFICATION CONCERNING SUBMISSION OR TRANSMITTAL

(PCT Administrative Instructions, Section 411)

OF PRIORITY DOCUMENT

From the INTERNATIONAL BUREAU

To:

OGURI, Shohei Eikoh Patent Office 28th Floor, ARK Mori Building 12-32, Akasaka 1-chome Minato-ku, Tokyo 107-6028 Japan

Date of mailing (day/month/year) 18 June 2003 (18.06.03)	
Applicant's or agent's file reference P044187	IMPORTANT NOTIFICATION
International application No.	International filing date (day/month/year)
PCT/JP03/02500	04 March 2003 (04.03.03)
International publication date (day/month/year)	Priority date (day/month/year)
Not yet published	04 March 2002 (04.03.02)
Applicant	
SEIKAGAKU CORPORATION et al	

- 1. The applicant is hereby notified of the date of receipt (except where the letters "NR" appear in the right-hand column) by the International Bureau of the priority document(s) relating to the earlier application(s) indicated below. Unless otherwise indicated by an asterisk appearing next to a date of receipt, or by the letters "NR", in the right-hand column, the priority document concerned was submitted or transmitted to the International Bureau in compliance with Rule 17.1(a) or (b).
- 2. This updates and replaces any previously issued notification concerning submission or transmittal of priority documents.
- 3. An asterisk(*) appearing next to a date of receipt, in the right-hand column, denotes a priority document submitted or transmitted to the International Bureau but not in compliance with Rule 17.1(a) or (b). In such a case, the attention of the applicant is directed to Rule 17.1(c) which provides that no designated Office may disregard the priority claim concerned before giving the applicant an opportunity, upon entry into the national phase, to furnish the priority document within a time limit which is reasonable under the circumstances.
- 4. The letters "NR" appearing in the right-hand column denote a priority document which was not received by the International Bureau or which the applicant did not request the receiving Office to prepare and transmit to the International Bureau, as provided by Rule 17.1(a) or (b), respectively. In such a case, the attention of the applicant is directed to Rule 17.1(c) which provides that no designated Office may disregard the priority claim concerned before giving the applicant an opportunity, upon entry into the national phase, to furnish the priority document within a time limit which is reasonable under the circumstances.

<u>Priority date</u>	Priority application No.	Country or regional Office or PCT receiving Office	<u>Date of receipt</u> of priority document
04 Marc 2002 (04.03.02)	2002-057527	JP	23 May 2003 (23.05.03)
26 Augu 2002 (26.08.02)	2002-245994	JP	23 May 2003 (23.05.03)

The International Bureau of WIPO 34, chemin des Colombettes 1211 Geneva 20, Switzerland Authorized officer

Florliza DAYAO (Fax 338 9090)

Facsimile No. (41-22) 338.90.90

Telephone No. (41-22) 338 8986

PCT

国際予備審査報告

(法第12条、法施行規則第56条) [PCT36条及びPCT規則70]

REC'D	0	3	FEB	2004	
WIPC	5	_		PCT	

出願人又は代理人 の書類記号 P044187	今後の手続きについては、国際予備審査報告の送付通知(様式PCT/ IPEA/416)を参照すること。
国際出願番号 PCT/JP03/02500	国際出願日 (日.月.年) 04.03.2003 優先日 (日.月.年) 04.03.2002
国際特許分類 (I PC) Int.Cl' C12N15/54,	C12N9/10
出願人 (氏名又は名称) 生化学工業株式会社	
1. 国際予備審査機関が作成したこの 2. この国際予備審査報告は、この表	国際予備審査報告を法施行規則第57条(PCT36条)の規定に従い送付する。 紙を含めて全部で4 ページからなる。
この国際予備審査報告には、	付属書類、つまり補正されて、この報告の基礎とされた及び/又はこの国際予備審 は明細書、請求の範囲及び/又は図面も添付されている。 ・実施細則第607号参照)
3. この国際予備審査報告は、次の内: I × 国際予備審査報告の基礎 II	
	する新規性、進歩性又は産業上の利用可能性についての見解、それを 裏付けるため
国際予備審査の請求書を受理した日 25.09.2003	国際予備審査報告を作成した日 15.01.2004
名称及びあて先 日本国特許庁 (IPEA/JP 郵便番号100-8915 東京都千代田区霞が関三丁目4	鈴木 英葉子

電話番号:03-3581-1101 内線 3488





ī.	Ē	国際予備審查報	告の基礎		
1.	Fi		提出された差し替え用紙は、		れた。 (法第6条 (PCT14条) の規定に基づく命令に さいて「出願時」とし、本報告書には添付しない。
[X	出願時の国際	出題書類		
[明細書 明細書 明細書	第 第 	_ページ、 _ページ、 _ページ、 _ページ、	出願時に提出されたもの 国際予備審査の請求書と共に提出されたもの 付の書簡と共に提出されたもの
[請求の範囲 請求の範囲 請求の範囲 請求の範囲	第		出願時に提出されたもの PCT19条の規定に基づき補正されたもの 国際予備審査の請求書と共に提出されたもの 付の書簡と共に提出されたもの
[図面 図面 図面	第	ページ/図、 ページ/図、 ページ/図、	出願時に提出されたもの 国際予備審査の請求書と共に提出されたもの 付の書簡と共に提出されたもの
[明細書の配列	表の部分 第 表の部分 第 表の部分 第	_ページ、 _ページ、 _ページ、	出願時に提出されたもの 国際予備審査の請求書と共に提出されたもの 付の書簡と共に提出されたもの
2.	٤	: 記の出願書類	何の言語は、下記に示す場合を	と除くほか、この	の国際出願の官語である。
	ل	こ記の書類は、	下記の官語である	語である	5.
	[PCT規	のために提出されたPCT規 則48.3(b)にいう国際公開の言 審査のために提出されたPC	語	
3.	č	の国際出願は	は、ヌクレオチド又はアミノ酢	2を全人では	おり、次の配列表に基づき国際予備審査報告を行った。
]]]	この国際 出願後に 出願後に 出願後に 出願後に 書の提出	提出した書面による配列表が があった る配列表に記載した配列と磁	ィスクによる配調査)機関に提調査)機関に提 調査)機関に提 出願時における	
4.		前正により、下 明細書 - 請求の範囲 - 図面	記の 書類が削除された。 第 第 図面の第	ページ 項 ペー:	· ジ/図
5.		れるので、そ		して作成した。	が出願時における開示の範囲を越えてされたものと認めら (PCT規則70.2(c) この補正を含む差し替え用紙は上 告に添付する。)
		,			



国際出願番号 PCT/JP03/02500

v.	新規性、進歩性又は産業上の利用可 文献及び説明	能性についての法第12条 	(PCT35条(2)) 	に定める見解、 	それを 裏付ける
1.	見解				
	新規性(N)	請求の範囲 _ 請求の範囲 _	1-15		有 無
	進歩性(IS)	簡求の範囲 _ 請求の範囲 _	1-15		
	産業上の利用可能性(IA)	請求の範囲 _ 請求の範囲 _	1-15	<u>-</u>	
l					

2. 文献及び説明 (PCT規則70.7)

文献 1: WO 01/90334 A2(INCYTE GENOMICS INC) 2001.11.29

文献 2 : CN 1311305 A (BODE GENE DEV CO LTD SHANGHAI) 2001. 09. 05

文献 3: Shworak NW, et. al., Molecular cloning and expression of mouse and human cDNAs

encoding heparan sulfate D-glucosaminyl 3-0-sulfotransferase.,

J Biol Chem. (1997), Vol. 272, No. 44, p. 28008-28019

【請求の範囲1-15】

請求の範囲1-15に係る発明は文献1より新規性を有さない。

文献1には、本願配列番号2のアミノ酸番号37~346をコードするアミノ酸配列と 100%、本願配列番号1の塩基配列と99%の相同性を有するヒトの薬物代謝酵素、該代謝酵素をコードする遺伝子、該遺伝子を有する組換えポリヌクレオチド、該遺伝子を導入した形質転換細胞、該細胞によりペプチドを得る方法が記載されている。

【請求の範囲1-8、13】

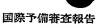
請求の範囲1-8、13に係る発明は、文献2より新規性を有さない。

文献2には、本願配列番号2のアミノ酸番号37~346をコードするアミノ酸配列と100%、本願配列番号1の塩基配列と99%の相同性を有するヒトのheparan sulfate 3-0-sulfotransferaseが記載されている。

【請求の範囲9-12、14、15】

請求の範囲9-12、14、15に係る発明は、文献2より進歩性を有さない。

本願優先日当時、公知のDNAをベクターに組み込むこと、そのベクターを宿主細胞に組み込んで形質転換し、目的タンパク質を発現、製造することは、当該分野における周知技術であると認められるから、文献2に記載されるヒトのheparan sulfate 3-0-sulfotransferaseのベクターを作製すること、該ベクターを宿主細胞に形質転換することは、容易になし得るものであると認める。



国際出願番号 PCT/JP03/02500

補充欄(いずれかの欄の大きさが足りない場合に使用すること)

第 ' V. 欄の続き

【請求の範囲1-15】

請求の範囲1-15に係る発明は文献3より進歩性を有さない。

近縁の生物に由来する同じ酵素やリガンドをコードするDNAの塩基配列は、一般的に相同性が高く、そして、塩基配列の保存性が高い(相同性が高い)配列を含むDNAをプロープとし、目的タンパク質を合成していると思われる細胞から調製した c DNAライブラリーをスクリーニングして、該プローブとハイブリド形成するDNAを単離することは、周知の技術であることを考慮すると、文献 3 に記載されている、マウス、ヒトのheparan sulfate D-glucosaminyl 3-0-s ulfotransferase(3-OST)に保存されているアミノ酸配列や塩基配列からプローブを設計し、他臓器や他動物のcDNAライブラリーを調整し、新たな3-OST遺伝子を単離し、その塩基配列、塩基配列に相当するアミノ酸配列を決定することは、容易に想到しうるものであると認められる。

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.
PCT/JP03/02500

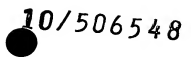
	ICATION OF SUBJECT MATTER C17 C12N15/54, C12N9/10		
According to	International Patent Classification (IPC) or to both nation	onal classification and IPC	
B. FIELDS S			
	cumentation searched (classification system followed by C1 ⁷ C12N15/54, C12N9/10	classification symbols)	
	on searched other than minimum documentation to the e		
Swis	ata base consulted during the international search (name SProt/PIR/GeneSeq, MEDLINE(STN) ank/EMBL/DDBJ/GeneSeq, BIOSIS(D	, WPI(DIALOG),	rch terms used)
C. DOCUM	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category*	Citation of document, with indication, where app	ropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
P,X	WO 02/42437 A2 (PE CORP. NY) 30 May, 2002 (30.05.02), & US 2002/0086381 A1 & US & AU 200239256 A		1-15
P,X	Xia G. et al., Heparan sulfate sulfotransferase isoform 5 generates both an site and an entry receptor fo virus,	antithrombin-binding r herpes simplex	1-15
х	type 1., J.Biol.Chem. (2002 O pages 37912 to 37919 WO 01/90334 A2 (INCYTE GENOM 29 November, 2001 (29.11.01), & AU 200174981 A	ICS INC.),	1-15
× Furthe	er documents are listed in the continuation of Box C.	See patent family annex.	
"A" docum considere "E" earlier date "L" docum cited t	al categories of cited documents: nent defining the general state of the art which is not d to be of particular relevance document but published on or after the international filing ment which may throw doubts on priority claim(s) or which is to establish the publication date of another citation or other il reason (as specified) nent referring to an oral disclosure, use, exhibition or other	"Y" later document published after the interpriority date and not in conflict with the understand the principle or theory understand to considered novel or cannot be considered novel or cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive steep when the document of particular relevance; the considered to involve an inventive steep combined with one or more other successions.	he application but cited to derlying the invention claimed invention cannot be ered to involve an inventive e claimed invention cannot be the when the document is
means "P" documenthan t	nent published prior to the international filing date but later the priority date claimed	combination being obvious to a perso "&" document member of the same patent	n skilled in the art family
02	actual completion of the international search April, 2003 (02.04.03)	Date of mailing of the international sea 15 April, 2003 (15	. 04 . 03)
Name and Jap	mailing address of the ISA/ anese Patent Office	Authorized officer	
Facsimile	No.	Telephone No.	



International application No. PCT/JP03/02500

1-15 1-15
1-15

Form PCT/ISA/210 (continuation of second sheet) (July 1998)



(19) 世界知的所有権機関 国際事務局



(43) 国際公開日 2003 年9 月12 日 (12.09.2003)

PCT

(10) 国際公開番号 WO 03/074708 A1

(51) 国際特許分類7:

C12N 15/54, 9/10

(21) 国際出願番号:

PCT/JP03/02500

(22) 国際出願日:

2003 年3 月4 日 (04.03.2003)

(25) 国際出願の言語:

日本語

(26) 国際公開の言語:

日本語

(30) 優先権データ:

特願2002-057527 2002 年3 月4 日 (04.03.2002) JP 特願2002-245994 2002 年8 月26 日 (26.08.2002) JP

(71) 出願人 (米国を除く全ての指定国について): 生化学工業株式会社 (SEIKAGAKU CORPORATION) [JP/JP]; 〒103-0023 東京都中央区日本橋本町二丁目1番5号 Tokyo (JP). アマシャム バイオサイエンス株式会社 (AMERSHAM BIOSCIENCES K.K.) [JP/JP]; 〒169-0073 東京都新宿区百人町三丁目25番1号サンケンビルチング Tokyo (JP). 独立行政法人産業技術総合研究所 (NATIONAL INSTITUTE OF ADVANCED INDUSTRIAL SCIENCE AND TECHNOLOGY) [JP/JP]; 〒100-8921 東京都千代田区 霞が関ー丁目3番1号 Tokyo (JP).

(72) 発明者; および

(75) 発明者/出願人 (米国についてのみ): 成松 久 (NARI-MATSU,Hisashi) [JP/JP]; 〒305-8568 茨城県 つくば市 梅園一丁目 1番 1 つくば中央第2 独立行政法人産業技術総合研究所内 Ibaraki (JP). 杉岡 しげみ (SUGIOKA,Shigemi) [JP/JP]; 〒305-8568 茨城県 つく

ば市 梅園一丁目 1 番 1 つくば中央第 2 独立行政 法人産業技術総合研究所内 Ibaraki (JP). 望月 秀雄 (MOCHIDUKI,Hideo) [JP/JP]; 〒465-0024 愛知県 名古 屋市名東区本郷二丁目 6 3 ザ・ウイングス 3 0 5 Aichi (JP).

- (74) 代理人: 小栗 昌平, 外(OGURI,Shohei et al.); 〒107-6028 東京都港区 赤坂一丁目 1 2番 3 2号 アーク森 ビル 2 8 階 栄光特許事務所 Tokyo (JP).
- (81) 指定国 (国内): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NO, NZ, OM, PH, PL, PT, RO, RU, SC, SD, SE, SG, SK, SL, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VC, VN, YU, ZA, ZM, ZW.
- (84) 指定国 (広域): ARIPO 特許 (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), ユーラシア特許 (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), ヨーロッパ特許 (AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, HU, IE, IT, LU, MC, NL, PT, RO, SE, SI, SK, TR), OAPI 特許 (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

添付公開書類:

国際調査報告書

2文字コード及び他の略語については、定期発行される 各PCTガゼットの巻頭に掲載されている「コードと略語 のガイダンスノート」を参照。

(54) Title: SULFOTRANSFERASE, ITS POLYPEPTIDE AND DNA ENCODING THE SAME

(54) 発明の名称: 硫酸基転移酵素、そのポリペプチド及びそれをコードするDNA

(57) Abstract: Glycosaminoglycan sulfotransferase; its polypeptide; a nucleic acid having a base sequence encoding the same; an enzyme preparation for synthesizing glycosaminoglycan which contains the enzyme or polypeptide as described above; and a process for producing glycosaminoglycan using the enzyme preparation.

) (57) 要約: グリコサミノグリカン硫酸基転移酵素(グリコサミノグリカンスルホトランスフェラーゼ)、そのポリペプ ▶ チド、それをコードする塩基配列を有する核酸、上配酵素又はポリペプチドを含むグリコサミノグリカンの合成の ↑ ための酵素剤、及びかかる酵素剤を用いたグリコサミノグリカンの製造法。





明 細 書

・硫酸基転移酵素、そのポリペプチド及びそれをコードするDNA

技術分野

本発明は、グリコサミノグリカン硫酸基転移酵素(グリコサミノグリカンスルホトランスフェラーゼ)、そのポリペプチド、それをコードする塩基配列を有する核酸、上記酵素又はポリペプチドを含むグリコサミノグリカンの合成のための酵素剤、及びかかる酵素剤を用いたグリコサミノグリカンの製造法に関するものである。

背景技術

本明細書中、糖及び糖残基は特に明記しない限り、光学異性体はイズロン酸を除き全て D 体を示す。また D-グルコサミン (N 置換体を含む意味で使用することもある)を「G1cN」と、N-アセチル-D-グルコサミンを「G1cNac」と、D-グルクロン酸を「G1cA」と、L-イズロン酸を「IdoA」と、G1cA、IdoA を含む、炭素数 6 のウロン酸を示すへキスロン酸を「HexA」と略記することもある。

ヘパリン及びヘパラン硫酸は、HexA 残基(G1cA 残基又は IdoA 残基)と G1cNAc 残基の二糖(4G1cA β 1/IdoA α $1 \rightarrow 4G1cNAc$ α 1)の繰り返し構造を基本骨格(かかる基本骨格を以下「ヘパリン骨格」とも記載する)とし、その HexA 残基の 2 位ヒドロキシル基及び G1cN 残基の 2 位アミノ基、3 位ヒドロキシル基、及び 6 位ヒドロキシル基のいずれか 1 以上が硫酸化されたグリコサミノグリカンの一種である。

これまで、「ヘパリン」又は「ヘパラン硫酸」の硫酸基は、下記式 2 中、R $_1$ 、R $_2$ 、R $_3$ 、又はR $_4$ で示される位置の 1 以上に結合していることが知られて

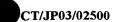


いる。しかし、 R_1 、 R_2 、 R_3 、及び R_4 の全てが硫酸基(SO_3)であるグリコサミノグリカンとその製造方法は知られていなかった。

HOOC
$$OH$$
 OR_4 OR_4 OR_4 OR_4 OR_4 OR_4 OR_4 OR_4 OR_4 OR_5 OR_4 OR_5 OR_4 OR_5 OR_4 OR_5 OR_5 OR_6 OR_6

一方、ヘパリン骨格を有するグリコサミノグリカンは様々な生理活性を有することが一般に知られている。例えばヘパリンは血液に対し抗凝固活性を示すことが古くから知られており(Thronb. Res., 75, 1-32(1994))、また各種成長因子と親和性を有していて成長因子の安定化又は活性化に働くことが知られている(Glycobiology, 4, 451(1994))。ヘパラン硫酸も各種成長因子との親和性を有しており成長因子を安定化又は活性化させて創傷治癒の促進に働くこと(J. Phthol., 183, 251-252(1997))等が知られている。またヘパリンの構成糖である GlcN の 6 位に結合した硫酸基のみを特異的に脱硫酸化することで得られる 6-0-脱硫酸化ヘパリンは、血液に対する抗凝固活性は失っているが創傷治癒を促進する働きを有していることが知られており(国際公開WOの106608号)、また過ヨウ素酸酸化還元処理と HexA の 2 位の特異的な脱硫酸化とを組み合わせて得られる過ヨウ素酸酸化還元 2-0-脱硫酸化ヘパリン (主にヘパリン骨格を維持している) は各種成長因子の安定化及び神経成長の促進に働くことが知られている(特開平11-310602号公報)。

これらの事実から、ヘパリン骨格を有するグリコサミノグリカンは様々な生理活性を有すると考えられ、ヘパリンの誘導体は極めて多くの可能性を有していると考えられている。



一方、グリコサミノグリカン硫酸基転移酵素の遺伝子がクローニングされ、該酵素を大量に得ることにより、硫酸基受容体となるグリコサミノグリカンに対する該酵素の基質特異性についての情報を得ることが可能となり、グリコサミノグリカンの構造と機能の関係を研究する上で有用なアプローチが提供されると考えられる。グリコサミノグリカンの生合成、その中でもヘパリン/へパラン硫酸の生合成には多くの硫酸化のプロセスがあることが知られており(グリコテクノロジー⑤、57(1994)、講談社サイエンティフィク発行)、この硫酸化には様々なグリコサミノグリカン硫酸基転移酵素が関与しているものと考えられる。ヘパリン/へパラン硫酸に硫酸基を転移するグリコサミノグリカン硫酸基転移酵素としては、ヘパラン硫酸 N-脱アセチル/N-硫酸基転移酵素(以下「NDST」と略記することもある)、ヘパラン硫酸 2-0-硫酸基転移酵素(以下「HS2ST」と略記することもある)、ヘパラン硫酸 3-0-硫酸基転移酵素(以下「HS3OST」と略記することもある)をびヘパラン硫酸 6-0-硫酸基転移酵素(以下「HS6ST」と略記することもある)等が種々の生物、特にヒトから単離されており、それらのcDNAのクローニングがされている。

ヒトの HS30ST の cDNA は、J. Biol. Chem., <u>272</u>, 28008-28019 (1997) において開示されており、当該文献に記載されている cDNA は Genbank に受け入れ番号 AF019386 として登録されている。

へパリン骨格を有するグリコサミノグリカンに硫酸基を転移することができる酵素は、ヘパリンやヘパラン硫酸の酵素合成に使用することができる可能性が高く極めて有用であるが、そのような酵素は基質特異性が高く、様々な種類のヘパリンやヘパラン硫酸を工業的に合成するためには様々な種類の酵素を使用して効率的に合成を行う必要がある。しかし、ヘパリン骨格に硫酸基を転移する酵素のバリエーションは、まだ十分であるとはいえない。



したがって、酵素を利用することにより新たな構造を有するグリコサミノグ リカンを製造することが可能となれば、かかるグリコサミノグリカンが有する 生理活性を探索することが可能となる。

発明の開示

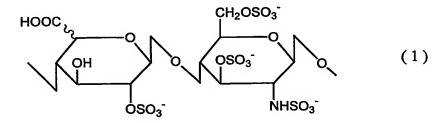
本発明は新規な硫酸基転移酵素を提供するとともに、そのポリペプチドのアミノ酸配列をコードする cDNA をクローニングすることにより、当該酵素を簡便な方法により大量に入手する手段を提供し、それにより酵素化学的に合成することができるグリコサミノグリカンのバリエーションを増すと共に、ヘパリン骨格を有するグリコサミノグリカンの構造一機能の関係の解明に寄与することを目的とする。

すなわち本発明は以下の通りである。

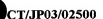
- (1) 配列番号 2 記載のアミノ酸配列のうちアミノ酸番号 3 7~3 4 6 を有するポリペプチド、または該アミノ酸配列に 1 又は複数のアミノ酸の置換、欠失、挿入、付加および/または転移を有するアミノ酸配列を有するとともに硫酸基供与体から硫酸基受容体であるグリコサミノグリカンに対して硫酸基を転移する活性を有する硫酸基転移酵素のポリペプチド。
- (2) ポリペプチドが配列番号2記載のアミノ酸配列からなることを特徴とする(1)記載のポリペプチド。
- (3) ポリペプチドが配列番号 2 記載のアミノ酸配列のうちのアミノ酸番号 37~346からなることを特徴とする(1)記載のポリペプチド。
- (4) グリコサミノグリカンがヘパリン又はヘパラン硫酸であることを特徴 とする(1)~(3)のいずれか一項記載のポリペプチド。
- (5) (1) ~ (4) のいずれか一項記載のポリペプチドを含むとともに、 硫酸基供与体から硫酸基受容体であるグリコサミノグリカンに対して硫酸基を 転移する活性を有する硫酸基転移酵素。



- (6) (1) ~ (4) のいずれか一項記載のポリペプチド又は(5) 記載の 硫酸基転移酵素をコードする核酸。
- (7) 配列番号1記載の塩基配列からなることを特徴とする核酸。
- (8) (6) 又は(7) 記載の核酸又はその塩基配列に相補的な塩基配列からなる核酸にストリンジェントな条件下においてハイブリダイズすることを特徴とする核酸。
- (9) (6) ~ (8) のいずれか一項記載の核酸を含むことを特徴とする発 現ベクター。
- (10) (9) 記載の発現ベクターを含むことを特徴とする組換体。
- (11) 宿主細胞に(9)記載の発現ベクターを導入してなることを特徴とする組換体。
- (12) (10) 又は(11) 記載の組換体を生育させ、得られた生育物から(1)~(4) のいずれか一項記載のポリペプチド又は(5) 記載の硫酸基転移酵素を採取することを特徴とするポリペプチド又は硫酸基転移酵素の製造方法。
- (13) 請求の範囲1~4のいずれか一項記載のポリペプチド又は請求の範囲5記載の硫酸基転移酵素を含むことを特徴とする、下記式1記載の構造を含むなグリコサミノグリカンの合成のための酵素剤。



(14) ヘパリン又はヘパラン硫酸に、(13)記載の酵素剤を作用させて、 硫酸基供与体から硫酸基受容体に硫酸基を転移することを特徴とする下記式1 記載の構造を含むグリコサミノグリカンの製造方法。



HOOC
$$OH_2OSO_3$$
 OH_2OSO_3 OH_2OSO_3

(15) (1) ~ (4) のいずれか一項記載のポリペプチド又は(5) 記載の硫酸基転移酵素の、下記式1記載の構造を含むグリコサミノグリカンの合成の触媒としての使用。

HOOC
$$OH_2OSO_3$$
 OH_2OSO_3 OH_2OSO_3

図面の簡単な説明

第1図は、実施例に記載された精製した SFT-1-FLAG をウエスタンブロッティングにより解析した写真である。

第2図は、ヘパラン硫酸及びヘパリンに対する硫酸基転移活性を示す図である。丸はヘパラン硫酸に対する硫酸基転移活性を示し、四角はヘパリンに対する硫酸基転移活性を示す。

第3図は、コンドロイチン硫酸 D、コンドロイチン、デルマタン硫酸、及びデルマタンへの硫酸基転移活性を示す図である。白丸はコンドロイチン硫酸 D、 黒四角はコンドロイチン、黒丸はデルマタン硫酸を、白四角はデルマタンに対する硫酸基転移活性を示す。



第4図は、ヘパリンに対して、本発明酵素剤により、放射能で標識した硫酸基を転移して得られたグリコサミノグリカンを、ヘパリン分解酵素で分解して得た分解物を高速液体クロマトグラフィーで分画した際の、各画分における放射能分布を示す図である。縦軸は 35 Sの放射能 $(dpm \times 10^{-3})$ を示し、横軸は保持時間 (分) を示す。

第5図は、「濃縮試料」をヘパリン二脱硫酸化酵素で消化した産物を再度、高速液体クロマトグラフィーで分画した際の、各画分における放射能分布を示す図である(B)。Aはヘパリンに脱硫酸化酵素で処理していない対照を示す。 縦軸は 35 Sの放射能(dpm \times 10 $^{-3}$)を示し、横軸は保持時間(分)を示す。

第6図は、「濃縮試料」の不飽和ウロン酸のみを特異的に分解した試料を、高速液体クロマトグラフィーで分画した際の、各画分における放射能分布を示す図である(A)。Bは放射能で標識した標準品を同様に高速液体クロマトグラフィーで分画した際の、各画分における放射能分布を示す図である。縦軸は³⁵S 又は ³H の放射能(dpm×10⁻³)を示し、横軸は保持時間(分)を示す。

第7図は、本発明酵素剤1で「放射能で標識した硫酸基」を転移したヘパラン硫酸を分解して得られる不飽和二糖を、高速液体クロマトグラフィーで分画した際の、各画分における放射能分布を示す図である。縦軸は ³⁵S の放射能 (dom×10⁻³) を示し、横軸は保持時間(分)を示す。

発明を実施するための最良の形態

本発明者らは、ヘパラン硫酸を硫酸化するグリコサミノグリカン硫酸基転移酵素をコードする塩基配列を有する DNA を鋭意検索し、該酵素のポリペプチドをコードする塩基配列を有する新規な DNA を発見し、該 DNA を発現させることにより該グリコサミノグリカン硫酸基転移酵素が得られること、及びかかる該グリコサミノグリカン硫酸基転移酵素を利用することにより新たな構造を有するグリコサミノグリカンが製造されることを確認して本発明を完成させた。



以下に、本発明の実施の形態を説明する。

(1) 本発明酵素/本発明ポリペプチド

本発明酵素は配列番号2記載のアミノ酸配列のうち少なくともアミノ酸番号37~346からなるアミノ酸配列を含むポリペプチドを有するとともに、硫酸基供与体から硫酸基受容体であるグリコサミノグリカンに対して硫酸基を転移する活性を有するグリコサミノグリカン硫酸基転移酵素(SFT-1)である。

本発明酵素におけるポリペプチド(以下、「本発明ポリペプチド」ともいう)は例えば配列番号2記載のアミノ酸番号1~346からなるポリペプチド又は配列番号2記載のアミノ酸配列のうちアミノ酸番号37~346からなるアミノ酸配列からなるポリペプチドが挙げられる。このようなポリペプチドはほ乳類由来であることが好ましく、特にヒト由来であることが好ましい。かかるポリペプチドは、特に配列番号2記載のアミノ酸配列のうち予測される膜貫通領域(配列番号2記載のアミノ酸番号1~36からなる領域)を除いたアミノ酸番号37~346からなるアミノ酸配列からなるポリペプチドはいわゆる可溶化形態となり調製及び利用が容易となるため好ましい。

一般に、酵素タンパク質のアミノ酸配列のうち、1又は複数(通常は2以上34以下)の構成アミノ酸が置換、欠失、挿入、付加および/または転位しても酵素活性が維持されることが知られ、同一酵素のバリアントであるということができるが、本発明ポリペプチドにおいても配列番号2記載のアミノ酸配列に1又は複数(2以上34以下)の構成アミノ酸の置換、欠失、挿入、付加および/または転位等の部分的な変異が起こっていても後述の硫酸基を転移する活性を保持している限りにおいて、本発明ポリペプチドと実質的に同一の物質であるということができる(このような配列番号2記載のアミノ酸配列からなるポリペプチドに部分的な変異を有するポリペプチドを便宜的に「修飾ポリペプチド」と記載する)。このような修飾ポリペプチドのアミノ酸配列は、配列番号



2に示されるアミノ酸配列と 90%以上、好ましくは 95%以上、さらに 97%以上の相同性を有することを好ましい。アミノ酸配列の相同性は、FASTA のような周知のコンピュータソフトウェアを用いて容易に算出することができ、このようなソフトウェアはインターネットによっても利用に供されている。

なお、上記本発明ポリペプチドは、そのアミノ酸配列が上記した通りのものであり、上記した酵素活性を有するものであれば該ポリペプチドの構成アミノ酸に糖鎖が結合していても良い。すなわち本発明ポリペプチドには糖タンパク質の形態も当然に包含する。

本発明酵素の反応における硫酸基供与体としては、硫酸基受容体であるグリコサミノグリカンに対して硫酸基を転移することが可能な物質であれば特に限定はされないが、一般的に生体内で硫酸基供与体として働いていることが知られている 3'ーホスホアデノシン 5'ーホスホ硫酸(活性硫酸:以下「PAPS」とも略記する)が本発明酵素の生体内における硫酸基供与体である可能性が高いため好ましい。

本発明酵素の硫酸基受容体としてのグリコサミノグリカンは、たとえばヒアルロン酸、コンドロイチン、コンドロイチン硫酸、デルマタン硫酸、ケラタン硫酸、ヘパラン硫酸、ヘパリンなどが例示されるが、特にヘパラン硫酸及びヘパリンなどのいわゆるヘパリン骨格を有するグリコサミノグリカンが好ましく、特にヘパラン硫酸が好ましい。なお、本発明酵素は後述の実施例からも明かであるが、サメ軟骨由来のコンドロイチン硫酸、牛気管由来のコンドロイチン硫酸を脱硫酸化して得たコンドロイチン、ブタ皮由来のデルマタン硫酸、及びニワトリ鶏冠由来のデルマタン硫酸から硫酸基を除去した脱硫酸化デルマタン硫酸には硫酸基を転移する活性を実質的に有しない。

このような本発明酵素の硫酸基転移活性は例えば、放射能(³⁵S、³H(トリチウム)等)や蛍光物質(基質に立体障害などを起こさないことから放射能が好ましい)等の標識物質で標識した PAPS を用いてグリコサミノグリカンを硫酸



基受容体として使用して緩衝液中で 20~40℃条件下で酵素反応を行い、受容体が標識物質で標識されるか否かを、例えば反応後の反応溶液をゲル濾過又は高速液体クロマトグラフィー(以下「HPLC」とも略記する)などの分離手段と、標識物質を検出する手段(標識物質として放射能を用いる場合にはシンチレーションカウンター又はオートラジオグラフィーなどの放射能検出手段、標識物質として蛍光物質を用いる場合には螢光検出器による検出)とを組み合わせることで、容易に確認することが可能である。

このようにして得られた本発明酵素は、グリコサミノグリカン、特にヘパリン及びヘパラン硫酸に特異的に硫酸基を転移する活性を有しているため、後述の本発明酵素剤として使用することが可能である。

(2) 本発明核酸、本発明発現ベクター、及び本発明組換体

本発明核酸は、本発明酵素又は本発明ポリペプチドをコードする核酸である。 本発明核酸は、本発明酵素又は本発明ポリペプチドをコードする限りにおいて、デオキシリボ核酸 (DNA) ともリボ核酸 (RNA) とも限定はされず、また1 本鎖であろうと2本鎖であろうと限定はされない。しかし、上記本発明酵素及び本発明ポリペプチドがヒト由来のアミノ酸配列であるため、ヒトをはじめとする多くの生物においてポリペプチドをコードする働きを有している DNA であることが好ましい。

本発明における「コードする核酸」とは、一般的にはタンパク質(ポリペプチド)合成における転写の際に、mRNA 合成の鋳型となる鋳型鎖の塩基配列に相補的な塩基配列からなる核酸、及び鋳型鎖の塩基配列からなる核酸のいずれも指称する。

このような核酸の塩基配列としては例えば配列番号1記載の塩基配列若しく は配列番号1記載の塩基配列中、塩基番号109~1041からなる塩基配列 (アミノ酸番号37~346のコード領域に対応している塩基配列)、又はこ



れらの塩基配列に相補的な塩基配列を示し、このような塩基配列からなる核酸 は本発明核酸に包含される。

さらに、一本鎖の核酸は一定条件下でそれに相補的な塩基配列を有する核酸とハイブリダイズすることが知られているが、本発明核酸においても配列番号1記載の塩基配列若しくは配列番号1記載の塩基配列中、塩基番号109~1041からなる塩基配列、又はこれらの塩基配列に相補的な塩基配列からなるヌクレオチド鎖にストリンジェントな条件下でハイブリダイズする核酸も包含される。

ここでストリンジェントな条件下とは、50%ホルムアミド、5×SSPE(塩化ナトリウム/リン酸ナトリウム/EDTA(エチレンジアミン四酢酸)緩衝液)、5×デンハルト溶液(Denhardt's solution)、0.5% SDS(ドデシル硫酸ナトリウム)、変性サケ精子 DNA100μg/ml 存在下、42℃の条件下及びこれと実質的に同一の条件下などが例示される。すなわちストリンジェントな条件とは、通常の遺伝子のハイブリダイゼーションに用いられる条件であり、ノザンブロット、サザンブロット、ハイブリダイゼーションを用いたスクリーニング等に使用される条件であれば、ここにいう「ストリンジェントな条件下」に包含される。

本発明核酸の好ましい具体的態様の一つである、配列番号1記載の塩基配列中、塩基番号109~1041からなる塩基配列からなる DNA は、後述の実施例に記載された方法によって調製することも可能であり、また本発明によりその塩基配列のすべてが明らかとされたため、例えばヒト由来の cDNA ライブラリーを鋳型として用いて 5'プライマー(配列番号3)及び 3'プライマー(配列番号4)を用いて常法によりポリメラーゼチェイン反応(以下「PCR」とも略記する)を行うことで調製することができる。また同様に 5'プライマーとして配列番号5記載のプライマーを用い、3'プライマーとして配列番号4記載の



プライマーを用いて PCR を行うことで、配列番号1記載の塩基配列からなる DNA を調製することも可能である。

本発明発現ベクターは上述の本発明核酸を含むことを特徴としており、通常は DNA である本発明核酸と、本発明酵素が導入される自体公知の基本ベクター (プラスミド、ファージ、ウイルス等) からなり、宿主細胞中で本発明酵素又は本発明ポリペプチドを発現しうるように構築されている。

上記本発明発現ベクターとして利用する基本ベクターは使用する宿主細胞に合わせて当業者であれば適宜選択することができ、選択した基本ベクターに上記本発明核酸を常法により連結して本発明発現ベクターを構築することができる。

また、本発明発現ベクターを発現させて本発明酵素や本発明ポリペプチドを 得る際に、その分泌、単離、精製、分析が容易となるように、本発明酵素や本 発明ポリペプチドを識別ペプチドとの融合タンパク質として発現しうるよう構 築してもよい。この場合において、本発明酵素及び本発明ポリペプチドと識別 ペプチドとの配置は、識別ペプチドが本発明酵素及び本発明ポリペプチドの C 末端側に結合していても或いは N 末端側に結合していてもよい。また、このよ うな結合は、何ら生理活性を有しないアミノ酸配列(2~10 個程度のアミノ酸 からなるペプチド)からなるスペーサーを介してなされていても、本発明酵素 及び本発明ポリペプチドが硫酸基供与体から硫酸基受容体であるグリコサミノ グリカンに対して硫酸基を転移する活性を有する限りにおいて制限はされない。 識別ペプチドは、例えばシグナルペプチド(多くのタンパク質の N 末端に存 在し、タンパク質の選別のために細胞内で機能している 15~30 アミノ酸残基 からなるペプチド:例えば OmpA、OmpT、Dsb 等)、プロテインキナーゼ A、プ ロテイン A (黄色ブドウ球菌細胞壁の構成成分で分子量約 42,000 のタンパク 質)、グルタチオン S 転移酵素、His タグ(ヒスチジン残基を 6~10 個並べて 配した配列)、myc タグ(cMyc タンパク質由来の 13 アミノ酸配列)、FLAG ペ



プチド (8 アミノ酸配列からなる分析用マーカー)、T7 タグ (gene10 タンパク 質の最初の11 アミノ酸配列)、S タグ(膵臓 RNaseA 由来の15 アミノ酸配列)、 HSV タグ、pelB (大腸菌外膜タンパク質 pelB の 22 アミノ酸配列)、HA タグ (ヘマグルチニン由来の10アミノ酸配列)、Trx タグ(チオレドキシン配列)、 CBP タグ (カルモジュリン結合ペプチド)、CBD タグ (セルロース結合ドメイ ン)、CBR タグ(コラーゲン結合ドメイン)、 β -lac/blu(β ラクタマーゼ)、 β-gal (βガラクトシダーゼ)、luc (ルシフェラーゼ)、HP-Thio (Hispatch チオレドキシン)、HSP (熱ショックペプチド)、Ln y (ラミニン y ペプ チド)、Fn(フィブロネクチン部分ペプチド)、GFP(緑色蛍光ペプチド)、 YFP (黄色蛍光ペプチド)、CFP (シアン蛍光ペプチド)、BFP (青色蛍光ペプ チド)、DsRed、DsRed2(赤色蛍光ペプチド)、MBP(マルトース結合ペプチ ド)、LacZ (ラクトースオペレーター)、IgG (免疫グロブリンG)、アビジン、 プロテイン G からなる群から選択されるいずれかのペプチドを指称し、何れの 識別ペプチドであっても使用することが可能である。その中でも特にシグナル ペプチド、プロテインキナーゼ A、プロテイン A、グルタチオン S 転移酵素、 His タグ、myc タグ、FLAG ペプチド、T7 タグ、S タグ、HSV タグ、pelB 又は HA タグが、遺伝子工学的手法による本発明酵素及び本発明ポリペプチドの発現、 分泌、単離、精製、分析がより容易となることから好ましい。

本発明発現ベクターを移入すべき宿主細胞としては原核細胞(例えば大腸菌など)であっても真核細胞(例えば酵母、昆虫細胞、ほ乳類細胞など)であっても使用することは可能である。特に原核細胞を宿主細胞として使用した場合には、本発明核酸が発現すると糖鎖の付加などがなされないため、糖鎖の付加されていない本発明ポリペプチドを得ることができる。しかし、本発明酵素又は本発明ポリペプチドは真核生物において通常に発現している酵素又はポリペプチドであるため、宿主細胞としては真核細胞が好ましく、好適には昆虫細胞(本発明酵素又は本発明ポリペプチドの大量合成の面で優れる)又はほ乳類動



物細胞(本発明酵素本来の発現がなされている細胞である面で優れる)が例示 される。

本発明組換体は、このような宿主細胞に、それに適合した基本ベクターを使用して構築した本発明ベクターを常法により導入した細胞である。

(3) 本発明酵素製造方法

本発明酵素製造方法は、本発明組換体を生育させ、得られた生育物から本発明ポリペプチド又は本発明酵素を採取することを特徴とする本発明ポリペプチド又は本発明酵素の製造方法である。

本発明組換体で生育させる方法は、組換体に用いた宿主細胞に適した方法を当業者であれば適宜選択して行うことができる。ここで生育とは、組換体を生体外の例えば培養装置又は培養器具などを用いて培養させることの他に、宿主細胞を生体に投与し、その生体内で増殖させることも含む概念である。

本発明製造方法における生育物とは、細胞を生体外で培養して得られた培地、 培養された組換体そのものの他、生体内で組換体を育成させた際に得られる生 体の排泄物、分泌物、体液、組織なども含まれる。

生育物からの本発明ポリペプチドの採取は、例えばゲル濾過や HPLC などの分子量の相違による分離手段、本発明ポリペプチドの示す酵素反応における硫酸基供与体 (PAPS など)を固相化したアフィニティーカラムなどの分離手段の他、本発明ポリペプチドを識別ペプチドとの融合タンパク質として発現した場合においては、識別ペプチドを特異的に吸着する手段により本発明ポリペプチドを分離することが可能である。例えば識別ペプチドとして FLAG ペプチドを用いた場合には、抗 FLAG 抗体を固相化したアフィニティーカラムを用いることで、容易に本発明ポリペプチドを FLAG ペプチドとの融合タンパク質として得ることが可能である。



(4) 本発明酵素剤

本発明酵素剤は「本発明酵素又は本発明ポリペプチドを含むことを特徴とする、下記式1記載の構造を含むグリコサミノグリカンの合成のための酵素剤」である。

なお、本明細書中において、式1中の ~ は糖環に対してカルボキシル基 が突出する方向を限定しないことを示す。

上記本発明酵素剤における「本発明ポリペプチド」及び「本発明酵素」は、 それぞれ「ヘパリン及びヘパラン硫酸に対して、硫酸基供与体から硫酸基受容 体であるグリコサミノグリカンに硫酸基を転移して、上記式1記載の構造を含 むグリコサミノグリカンを生成する活性(硫酸基転移酵素活性)を有する酵素 のポリペプチド」及び該ポリペプチドを含む酵素であり、本発明酵素剤の活性 成分として含まれる。

また、本発明酵素剤による酵素反応における「硫酸基供与体」としては、「硫酸基受容体であるグリコサミノグリカンに対して硫酸基を転移することが可能な物質」であれば特に限定はされないが、一般的に生体内で本発明酵素の硫酸基供与体として働いていることが知られている PAPS が好ましい。

なお、「本発明酵素剤」は、活性成分の他に、例えば本発明酵素又は本発明 タンパク質を保持する担体(セルロースゲル、アガロースゲル、シリカゲル、 ガラスビーズ等)や、それらを安定化したり、製剤化するための安定化剤や賦 形剤や、他のポリペプチド(例えば遺伝子工学的に「本発明ポリペプチド」を



合成する場合に「本発明ポリペプチド」との融合タンパク質を形成するための 識別ペプチド等)或いは糖鎖(例えば遺伝子工学的に「本発明酵素」又は「本 発明ポリペプチド」を合成する場合に宿主として真核生物由来の細胞を用いる と、本発明ポリペプチドに糖鎖が付加されることがある)を含んでいても、本 発明ポリペプチド又は本発明酵素が有する硫酸基転移酵素活性を妨げない限り において支障はない。

このような本発明酵素剤は、グリコサミノグリカンに、「硫酸基供与体」から硫酸基を転移して下記式1記載の構造を含むヘパリン又はヘパラン硫酸の製造方法(本発明糖鎖製造方法)に使用することができる。

HOOC
$$OH_2OSO_3$$
 OH_2OSO_3 OH_2OSO_3

(5) 本発明糖鎖製造法

本発明糖鎖製造方法によって得られるグリコサミノグリカンは、「基本骨格中に下記式1で示される二糖を含むことを特徴とするヘパリン骨格を有するグリコサミノグリカン」である。

HOOC
$$OH_2OSO_3$$
 OH_2OSO_3 OH_2OSO_3



また、上記式1は、より具体的には下記式3及び4記載の二糖であり、何れかの二糖が「本発明糖鎖製造方法による生産物」一分子につき1以上、好ましくは3以上、最も好ましくは5以上含まれている。

$$\begin{array}{c|c} COOH & CH_2OSO_3 \\ \hline OH & OSO_3 & O \\ \hline OSO_3 & NHSO_3 \end{array}$$

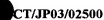
$$\begin{array}{c|c} CH_2OSO_3 \\ \hline \\ COOH \\ OH \\ OSO_3 \\ \hline \end{array}$$
 OSO₃ O (4)

「本発明糖鎖製造方法による生産物」は、グリコサミノグリカンに前記「本発明酵素剤」を触媒として作用させて調製されるので、その重量平均分子量は原料として使用したヘパリン及びヘパラン硫酸に近い重量平均分子量である。たとえばゲル濾過によって測定した「本発明糖鎖製造方法による生産物」の重量平均分子量は、3000 乃至 30000Da、好ましくは 4000 乃至 27000Da、最も好ましくは 5000 乃至 25000Da である。

以下に、本発明を実施例によりさらに具体的に説明するが、本発明はこれらに限定されるものではない。

実施例1. 遺伝子データベースの検索と本発明核酸の塩基配列決定

既知のヒト由来のヘパラン硫酸 3-0-スルホトランスフェラーゼ (HS30ST) 遺伝子を用いて、遺伝子データベースから類似遺伝子の検索をおこなった。用い



た配列は HS30ST 遺伝子の配列番号: AF019386 である。なお、検索は、Blast [Altschul et al., J. Mol. Biol., <u>215</u>, 402-410 (1990)] を用いた。

その結果、ゲノム配列 GeneBank Accession No. AL355498 の中に類似した配列が見いだされ、HS30ST 遺伝子に相同性を有する新規遺伝子が同定された。遺伝子解析プログラム (GENSCAN: Stanford University 製) によってこの新規遺伝子は2つのエクソンによってコードされていることが予測された。

(1) 本発明ポリペプチドのコード領域の確認

Human Kidney Marathon-Ready cDNA(CLONTECH 社製)を用い、付属の AP1 プライマーと(cDNA 断片の両側に AP1、AP2 のアダプターがついている)、第2 エクソンの 5' 末端付近の配列部分に設定したプライマー(GP-226:配列番号 6)で PCR(94 C5 秒、68 C4 分を 35 サイクル)をおこなった。さらに Marathon cDNA 付属の AP2 プライマーと配列部分に設定したプライマー(GP-224:配列番号 7)で nested PCR(94 C5 秒、68 C4 分を 40 サイクル)をおこなった。その結果得られた PCR 産物をアガロースゲル電気泳動に供し、約 450 のバンドを Gel Extraction Kit(QIAGEN 社製)を用いて回収した。得られた DNA 断片の塩基配列を常法により解析した結果、第1 エクソンの配列が確認された。これは遺伝子解析プログラムによって予測されたものと同じであった。従って、本発明ポリペプチドのコード領域は第1 エクソンと第2 エクソンを結合した配列番号1 に示す配列であることが確認された。

(2) 第2エクソンのクローニング

上記の結果から第1エクソンにコードされているのは N-末端の 36 アミノ酸だけである。第2エクソンが本発明ポリペプチドの大部分をコードしており、 活性領域を含む酵素の主要部分は第2エクソン中に含まれていることが予測さ



れた (第2エクソンにコードされた本発明ポリペプチドを便宜的に SFT-1 と記載する)。そこで遺伝子 DNA を鋳型として第2エクソン部分のクローニングをおこなった。

Human Genomic DNA (CLONTECH 社製) を鋳型として第2ェクソンを含む領域の PCR (94 $^{\circ}$ C15 秒、50 $^{\circ}$ C30 秒、68 $^{\circ}$ C1 分を 35 サイクル)をおこなった。使用したプライマーは第2ェクソンの上流部分 (SFTex2F:配列番号8)と停止コドンの下流部分 (SFTex2R:配列番号9)のゲノム配列に設定した。得られた約 1kb の断片を常法により精製し、塩基配列を解析した結果、第2ェクソンの配列を得られていることが確認された。

実施例2. SFT-1 遺伝子の発現ベクターへの組込み

遺伝子の発現系を作製するため、まず上記で得られた第2エクソンの DNA をインビトロジェン社製の Gateway システムの発現ベクターpDONR201 に組込み、さらにインビトロジェン社製の Bac-to-Bac システムによる Bacmid を作製した。以下詳細に説明する。

(1) 新規硫酸基転移酵素のエントリークローンの作製

上記で第 2 エクソンを増幅して得られた PCR 産物を鋳型として、再度 PCR (94 $^{\circ}$ C15 秒、68 $^{\circ}$ C3 分を 30 サイクル)をおこない Gateway システム用の DNA 断片を得た。使用したプライマーは第 2 エクソンの 5 末端近くの配列と停止コドン付近の配列に Gateway システム用の配列を付加した 5 プライマー (SFTgateF2:配列番号 1 の) および 3 プライマー (SFTgateRstop:配列番号 1) である。常法により精製した DNA 断片を用い、BP クロナーゼ反応によって pDONR201 へ組み込み、エントリークローンを作製した。反応は目的とする DAN 断片 1 μ 1、pDONR201 を 1 μ 1 (150ng)、反応緩衝液 2 μ 1、トリス-エチレンジアミン四酢酸 (EDTA) 緩衝液(以下「TE」とも略記する) 4 μ 1、BP クロナーゼ



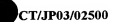
ミックス $2\mu1$ を 25 \mathbb{C} で 1 時間インキュベートして行った。プロテイナーゼ \mathbb{K} を $1\mu1$ 加えて 37 \mathbb{C} で 10 分保って反応を停止させた。

その後上記反応液 $5\mu1$ をコンピテントセル(大腸菌 DH5 α) $100\mu1$ と混合し、ヒートショック法による形質転換の後、カナマイシンを含む LB プレートにまいた。翌日コロニーをとり、カナマイシンを含む LB 培地 3ml で培養した後、QIAprep Spin Miniprep Kit(キアゲン社製)によりプラスミドを抽出精製した。得られたプラスミドの一部を使って常法により塩基配列を測定し、目的とする DNA が組み込まれていることを確認した。

(2) 発現クローンの作製

上記エントリークローンは挿入部位の両側に λファージが大腸菌から切り出される際の組換部位である attl を持つもので、LR クロナーゼ(λファージの組換酵素 Int、IHF、Xis を混合したもの)とデステイネーションベクターとを混合することで、挿入部位がデステイネーションベクターに移り、発現クローンが作製される。具体的工程は以下の通りである。

まずエントリークローン $1\mu1$ 、pFBIF を $0.5\mu1$ (75ng)、LR 反応緩衝液 2μ 1、TE $4.5\mu1$ 、LR クロナーゼミックス $2\mu1$ を 25[®]Cで 1 時間反応させ、プロテイナーゼ K を $1\mu1$ 加えて 37[®]Cで 10 分間インキュベートして反応を終了させた(この組換反応で pFBIF-SFT-1 が精製される)。pFBIF は pFastBac1 に $Ig\kappa$ グナル配列(配列番号 1 2)及び FLAG ペプチド(配列番号 1 3)を挿入したもので、0T3(配列番号 1 4)を鋳型とし、プライマー0T20(配列番号 1 5)と 0T21(配列番号 1 6)によって得られた DNA 断片を上記と同様に 1BamHI と 1BamHI と 1BamHI に 1BamHI に



その後上記反応液 $5\mu1$ をコンピテントセル(大腸菌 DH5 α) $50\mu1$ と混合し、ヒートショック法による形質転換の後、アンピシリンを含む LB プレートにまいた。翌日コロニーをとり、アンピシリンを含む LB 培地 5m1 で培養した後、QIAprep Spin Miniprep Kit(キアゲン社製)によりプラスミド(pFBIF-SFT-1)を抽出精製した。得られたプラスミドの一部を使って常法により塩基配列を測定し、目的とする DNA が組み込まれていることを確認した。

(3) Bac-to-Bac システムによる Bacmid の作製

続いて Bac-to-Bac システム (インビトロジェン社製) を用いて上記 pFBIF-SFT-1 と pFastBac との間で組換を行い、昆虫細胞中で増殖可能な Bacmid に SFT-1 の配列を挿入した。このシステムは Tn7 の組換部位を利用して、Bacmid を含む大腸菌 (E. coli DH10BAC) に目的遺伝子を挿入させた pFastBac を導入するだけで、ヘルパープラスミドから産生される組換タンパク質によって目的とする遺伝子が Bacmid へ取り込まれるシステムである。また Bacmid には lacZ 遺伝子が含まれており、古典的なコロニーの色(青(挿入なし)一白(挿入あり))による選択が可能である。

すなわち、上記精製ベクター(pFBIF-SFT-1)をコンピテントセル(大腸菌 DH10BAC) $50 \mu 1$ と混合し、ヒートショック法による形質転換の後、カナマイシン、ゲンタマイシン、テトラサイクリン、5-ブロモインドリル β -D-ガラクトピラノシド(Bluo-gal)、及びイソプロピル β -D-チオガラクトピラノシド(IPTG)を含む LB プレートにまき翌日白い単独コロニーをさらに培養し、Bacmid を回収した。

実施例3.Bacmid の昆虫細胞への導入と SFT-1 の回収

上記白いコロニーから得られた Bacmid を昆虫細胞 Sf21 (インビトロジェン 社製) に導入した。すなわち 35mm のシャーレに Sf21 細胞が 9×10^5 個/2m1 の



抗生物質を含む Sf-900IISFM(インビトロジェン社製)となるように添加し、27℃で 1 時間培養して細胞を接着させた。溶液 A として精製した Bacmid DNA5 μ 1 に抗生物質を含まない Sf-900IISFM を $100\,\mu$ 1 加えた。溶液 B として CellFECTIN 溶液(インビトロジェン社製) $6\,\mu$ 1 に抗生物質を含まない Sf-900IISFM $100\,\mu$ 1 を加えた。その後、溶液 A 及び溶液 B を丁寧に混合して $15\sim45$ 分間、室温でインキュベートした。細胞が接着したことを確認して、培養液を吸引して抗生物質を含まない Sf-900IISFM を 2m1 添加した。溶液 A と溶液 B とを混合して作製した溶液(1ipid-DNA complexes)に抗生物質を含まない Sf900IISFM $800\,\mu$ 1 を加えて丁寧に混和した。細胞から培養液を吸引し、希釈した 1ipid-DNA complexes 溶液を細胞に加え、27℃で 5 時間インキュベーションした。その後、トランスフェクション混合物を除き、抗生物質を含む Sf-900IISFM 培養液 2m1 を加えて 2m2 時間後にピペッティングにより細胞を剥がし、細胞と培養液を回収した。これを 2m2 1、2m2 7、2m2 7 1 分間遠心処理し、上清を別のチューブに保存した(これを一次ウイルス液とした)。

T75 培養フラスコに Sf21 細胞 6×10^6 個/15ml Sf-900IISFM(インビトロジェン社製)(抗生物質を含む)を入れ、一次ウイルス液を 1ml 添加し、 27° Cで 96 時間培養した。培養後、ピペッティングにより細胞を剥がし、細胞と培養液を回収した。これを $1,200\times g$ で 10 分間遠心処理し、上清をチューブに保存した(これを二次ウイルス液とした)。

さらに、T75 培養フラスコに Sf21 細胞 6×10⁶ 個/15ml Sf-900IISFM(インビトロジェン社製)(抗生物質を含む)を入れ、二次ウイルス液を 1ml 添加し、27℃で 72 時間培養した。培養後、ピペッティングにより細胞を剥がし、細胞と培養液を回収した。これを 1,200×g で 10 分間遠心処理し、上清をチューブに保存した(これを三次ウイルス液とした)。

加えて、100ml 用スピナーフラスコに Sf21 細胞 6×10⁵ 個/ml 濃度で 100ml を入れ、三次ウイルス液を 1ml 添加して 27℃で約 96 時間培養した。培養後に、



細胞及び培養液を回収した。これを 1,200×g で 10 分間遠心処理し、上清を回収した。

この培養上清 10ml にアジ化ナトリウム、塩化ナトリウムおよび塩化カルシウムを加え、終濃度をアジ化ナトリウムを 0.05%、塩化ナトリウムを 150mmol/1、塩化カルシウムを 2mmol/1 とした。抗 FLAG 抗体ゲル(Anti-Flag M1 monoclonal antibody Agarose Affinity Gel, SIGMA 社製) $50 \mu 1$ を加えて 12 時間静かに撹拌した。遠心分離($1,000\times g$ 、3 分、4°C)して上清を除去した後、1mmol/1 の塩化カルシウムを含むトリス緩衝生理的食塩水(TBS)で 3 回 洗浄した。これを遠心分離($1,000\times g$ 、3 分、4°C)して余分な洗浄液を除き SFT-1-FLAG 融合タンパク質を得、活性測定用の本発明酵素剤とした。

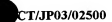
実施例4. SFT-1-FLAG の確認と酵素活性の測定

(1) SFT-1 の確認

上記で精製した融合タンパク質 (SFT-1-FLAG) を結合したゲル 5μ 1 を使い、ペルオキシダーゼ標識抗 FLAG 抗体 (Anti-FLAG M2 Peroxydase, SIGMA 社製) を用いて常法に従ってウエスタンブロッティングをおこなった(第1図)。その結果、培養上清中に発現している FLAG タンパク質と新規硫酸基転移酵素との融合タンパク質が回収精製されていることが確認された。

(2) 本発明酵素剤のヘパラン硫酸およびヘパリンへの硫酸転移活性測定

 $75 \mu \, \mathrm{g/ml}$ のプロタミン塩酸を含む $50 \, \mathrm{mmol/l}$ のイミダゾール塩酸緩衝液 $(\mathrm{pH6.8})$ に、培養上清から精製した融合タンパク質 $(\mathrm{SFT-1-FLAG})$ を添加し、硫酸供与体として $[^{35}\mathrm{S}]$ -PAPS $(5 \, \mathrm{x} 10^5 \, \mathrm{cpm}, \, \mathrm{NEN} \, \mathrm{社製})$ 、硫酸受容体としてへパラン硫酸 $(\dot{\mathrm{p}})$ シ腎臓由来:生化学工業株式会社製)及びヘパリン(ブタ腸由来:SIGMA 社製) $(\wedge$ キソサミン量に換算して $500 \, \mu \, \mathrm{mol/l}$)を添加して、全量を $50 \, \mu \, \mathrm{l}$ となるように蒸留水で調整した。この反応液を $37 \, \mathrm{C}$ で $20 \, \mathrm{分反応}$ させ、



その後、100°Cで 3 分加熱して酵素を失活させて反応を停止した。1.3%酢酸カリウムと 0.5mmol/1 EDTA を含むエタノールを $130\,\mu$ 1 加えて撹拌した後、遠心分離して得られた沈殿を蒸留水 $50\,\mu$ 1 に溶解した。再度エタノール沈殿を行い、水 $50\,\mu$ 1 に溶解した後、ポアサイズ $0.22\,\mu$ m のマイクロフィルター(ミリポア社製)で濾過した後、HPLC で分離した。カラムは G2500PW(東ソー株式会社製)を使用し、移動相は 0.2mol/1 の塩化ナトリウム、流速 0.6ml/分、カラム温度 35°Cで分離を行った。カラムからの溶出液を 0.3ml 毎の画分として回収し、各画分の放射能をシンチレーションカウンターにより計数した(第 2 図)。その結果、溶出時間約 12 分の位置に放射能のピークが検出された。この溶出時間は硫酸受容体であるヘパラン硫酸またはヘパリンの溶出時間と一致することから、これら 2 種類の受容体に対して硫酸基を転移する活性を示すことが確認された。

また、コンドロイチン硫酸 D (サメ軟骨由来:生化学工業株式会社製)、コンドロイチン (牛気管由来コンドロイチン硫酸を J. Am. Chem. Soc., 79, 152-153 (1957) 記載の方法に従って完全脱硫酸化して調製した)、デルマタン硫酸 (ブタ皮由来:生化学工業株式会社製)、及び脱硫酸化デルマタン硫酸 (ニワトリ鶏冠由来デルマタン硫酸を J. Am. Chem. Soc., 79, 152-153 (1957) 記載の方法に従って完全脱硫酸化して調製した)を硫酸受容体とし、上記活性 測定法と同じ条件で硫酸転移活性を測定した結果、これら受容体に対して硫酸 基転移酵素活性は観察されなかった (第3図)。したがって SFT-1 はヘパラン 硫酸およびヘパリンに対して特異的活性を持つことが示唆された。

実施例 5. 本発明酵素剤によるヘパリンの修飾

本発明酵素剤を用いてヘパリンの硫酸化反応を行なった。反応溶液は $50 \, \text{mM}$ イミダゾール塩酸緩衝液(p H6. 8) $150 \, \mu \, 1$ 中に、プロタミン塩酸 $11 \, \mu \, \text{g}$ 、ヘパリン (シグマ社製) $0.3 \, \text{mg}$ 、[35 S]-PAPS ($2.3 \times 10^7 \, \text{dpm}$: パーキンエルマー社



製) および本発明酵素剤 1 (20 µ 1) を含む。37℃で 3 時間インキュベートし た後、70%エタノール沈殿を2回行なってヘパリンを回収した。室温に放置し てエタノールを蒸発させ、ヘパリン分解酵素反応用緩衝液 30μ1 (20mM 酢酸ナ トリウム緩衝液(pH7.0:2mM 酢酸カルシウムを含む))に溶解した後、ヘパリ ン分解酵素 (ヘパリナーゼ 150mU (生化学工業株式会社製) 、ヘパリチナーゼ I 90mU (生化学工業株式会社製) 及びヘパリチナーゼ II 60mU (生化学工業株 式会社製): これらの酵素はヘパリン骨格中の GlcN とウロン酸 (HexA) との β 1,4 グリコシド結合部分(GlcN β 1,4HexA)を加水分解して、不飽和ウロン酸 (ΔHexA) と GlcN が 1,4 グリコシド結合した不飽和二糖 (ΔHexA1,4GlcN) を 生ずる)を加えて 37℃で2時間インキュベートした。その後、100℃で1分間 加熱して反応を停止し、ポアサイズ 0.22μm のフィルター (ミリポア社製) で ろ過した後、HPLC で分離した。使用したカラムは CarboPac PA1 (4×250mm: ダイオネクス社製)、CarboPac PA1 ガードカラム(ダイオネクス社製)、流速 0.8m1/min、カラム温度 40℃の条件下で、0-5-8-15-20-28-40 分の溶出時間に 対して 1-6-19-38-70-76-76%の 3mol/1 リチウム塩酸で濃度勾配により溶出し た。溶出液を 0.2ml ずつ分取し、そのうち 10μl をシンチレーションカウンタ ーで分析して放射能の溶出位置を確認した(第4図)。その結果、保持時間30 分に強い放射能を有するピークが現れた。

そこで保持時間 30 分に現れたピークを回収し、セルロファイン G25sf カラム $(1 \times 24 \text{cm} : 生化学工業株式会社販売)$ で脱塩した。脱塩した試料を凍結乾燥器で 0.1 ml に濃縮して「濃縮試料」とした。「濃縮試料」の $2 \mu 1$ を $\Delta 4$,5-グルクロン酸-2-スルファターゼ(不飽和ウロン酸残基の 2 位硫酸エステルを特異的に加水分解して脱硫酸化する酵素:Eur. J. Biochem, 145, 607-615 (1984) の方法に従って精製した)で消化した。反応溶液は 20 mmol/1 酢酸ナトリウム緩衝液(pH6.5:0.15%ウシ血清アルブミン、ヘパリン二脱硫酸化酵素 4.1 mU を含む)5 ml を使用した。37 Cで2 時間反応させた後、 100 Cで1 分間加



熱して反応を停止した。蒸留水 $18\mu1$ を加えてポアサイズ 0.22μ m のフィルター (ミリポア社製) でろ過し、上記と同じ条件で HPLC で分離した(第 5 図)。 その結果、ヘパリン二脱硫酸化酵素で消化していない対照では、保持時間約 30.5 分にピークが認められた(第 5 A図)が、 $\Delta4$,5-グルクロン酸-2-スルファターゼで処理した濃縮試料で、ピークの保持時間が約 22 分に移動していた(第 5 B図)。 すなわち、不飽和ウロン酸の 2 位硫酸基を特異的に脱硫酸化する酵素で処理してピークの移動が観察されたことから、濃縮試料に含まれる不飽和二糖には下記式 5 の Δ HexA (2S) 構造が含まれることが確認された。

次に、上記「濃縮試料」のうち $2\mu1$ を 70mM 酢酸水銀(pH5.0) $2\mu1$ と混合して室温で 10 分間放置することにより不飽和ウロン酸を除去し(この反応により不飽和二糖中の不飽和ウロン酸のみが特異的に分解される: Biochem. J., 245, 795-804(1987))、1mo1/1 炭酸ナトリウム緩衝液(pH9.0) $2\mu1$ 及び 0.5mo1/1 テトラヒドロほう酸ナトリウム(0.1mo1/1 水酸化ナトリウム溶液)2 $\mu1$ を加え、50 で 30 分インキュベートして還元反応を行なった後、上記と同じ条件で HPLC で分離を行なった(第6図)。不飽和ウロン酸を分解した後の「濃縮試料」の溶出パターン(第6A図)と、[3 H]テトラヒドロほう酸ナトリウムによる還元反応でラベルした標準品(G1cN(NS,3S):14 分近辺のピーク 1、G1cN(NS,3S,6S):22~23 分近辺のピーク 2)の溶出パターン(第6B図)とを対比すると、試料の保持時間は G1cN(NS,3S,6S)のもの(ピーク 2)と一致していた。このことから、不飽和ウロン酸を分解した後の「濃縮試料」は 2 位アミ



ノ基、3 位ヒドロキシル基、及び 6 位ヒドロキシル基が硫酸化されている GlcN であることが明かとなった。

第5図及び第6図の結果から、濃縮試料に含まれていた不飽和二糖は下記式6に示す不飽和二糖(ΔHexA(2S)-GlcN(NS, 3S, 6S))であったことが確認され、ヘパリン分解酵素で分解をする前のグリコサミノグリカンには、上記式1で示される構造が含まれていたことが示された。

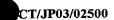
HOOC
$$CH_2OSO_3^ OH/H$$
 (6)

上記と同様の硫酸化反応条件によって本発明酵素剤でヘパラン硫酸(シグマ社製)を硫酸化し、上記同様にヘパリン分解酵素で消化した試料を HPLC で分離したところ、ヘパリンに比べて生成量は少ないが、保持時間約 30.5 分にピークが検出された(第7図矢印で示したピーク)。これはヘパリンで確認された Δ HexA(2S)- GlcN(NS, 3S, 6S)と同じ保持時間であることから、ヘパラン硫酸を硫酸基受容体にした場合にも上記式1で示される構造を含むグリコサミノグリカンが生成していたことが明かとなった。

産業上の利用可能性

本発明により、ヘパラン硫酸に硫酸基を選択的に転移する新規なヘパラン硫酸硫酸基転移酵素のポリペプチドをコードする塩基配列を有する核酸が得られる。また更に該核酸から発現されるポリペプチドが得られる。

さらに、本発明により、新規なヘパラン硫酸硫酸基転移酵素のポリペプチド をコードする塩基配列を有する核酸が得られたので、該酵素を工業的に使用可



能な程度まで大量生産できることが期待される。また、該酵素の有する酵素活性により、新たな構造を有するグリコサミノグリカンが提供される。



請 求 の 範 囲

- 1. 配列番号 2 記載のアミノ酸配列のうちアミノ酸番号 3 7~3 4 6 を有するポリペプチド、または該アミノ酸配列に 1 又は複数のアミノ酸の置換、欠失、挿入、付加および/または転移を有するアミノ酸配列を有するとともに硫酸基供与体から硫酸基受容体であるグリコサミノグリカンに対して硫酸基を転移する活性を有する硫酸基転移酵素のポリペプチド。
- 2. ポリペプチドが配列番号 2 記載のアミノ酸配列からなることを特徴と する請求の範囲 1 記載のポリペプチド。
- 3. ポリペプチドが配列番号2記載のアミノ酸配列のうちのアミノ酸番号 37~346からなることを特徴とする請求の範囲1記載のポリペプチド。
- 4. グリコサミノグリカンがヘパリン又はヘパラン硫酸であることを特徴とする請求の範囲1~3のいずれか一項記載のポリペプチド。
- 5. 請求の範囲1~4のいずれか一項記載のポリペプチドを含むとともに、 硫酸基供与体から硫酸基受容体であるグリコサミノグリカンに対して硫酸基を 転移する活性を有する硫酸基転移酵素。
- 6. 請求の範囲1~4のいずれか一項記載のポリペプチド又は請求の範囲 5記載の硫酸基転移酵素をコードする核酸。
 - 7. 配列番号1記載の塩基配列からなることを特徴とする核酸。



- 8. 請求の範囲 6 又は 7 記載の核酸又はその塩基配列に相補的な塩基配列 からなる核酸にストリンジェントな条件下においてハイブリダイズすることを 特徴とする核酸。
- 9. 請求の範囲6~8のいずれか一項記載の核酸を含むことを特徴とする発現ベクター。
 - 10. 請求の範囲9記載の発現ベクターを含むことを特徴とする組換体。
- 11. 宿主細胞に請求の範囲9記載の発現ベクターを導入してなることを特徴とする組換体。
- 12. 請求の範囲10又は11記載の組換体を生育させ、得られた生育物から請求の範囲1~4のいずれか一項記載のポリペプチド又は請求の範囲5記載の硫酸基転移酵素を採取することを特徴とするポリペプチド又は硫酸基転移酵素の製造方法。
- 13. 請求の範囲1~4のいずれか一項記載のポリペプチド又は請求の範囲5記載の硫酸基転移酵素を含むことを特徴とする、下記式1記載の構造を含むグリコサミノグリカンの合成のための酵素剤。

HOOC
$$OHOOSO_3^ OHOOSO_3^ OHOOSO_3^-$$

14. ヘパリン又はヘパラン硫酸に、請求の範囲13記載の酵素剤を作用させて、硫酸基供与体から硫酸基受容体に硫酸基を転移することを特徴とする下記式1記載の構造を含むグリコサミノグリカンの製造方法。

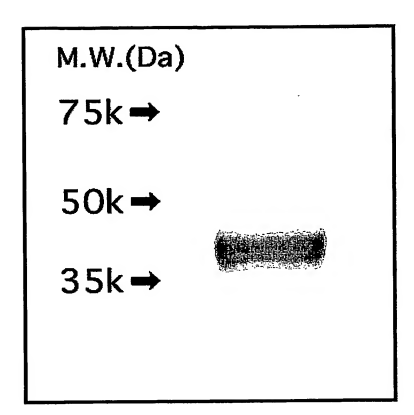
HOOC
$$OH$$
 OSO_3 OSO_4 OSO_5 OS

15. 請求の範囲1~4のいずれか一項記載のポリペプチド又は請求の範囲5記載の硫酸基転移酵素の、下記式1記載の構造を含むグリコサミノグリカンの合成の触媒としての使用。

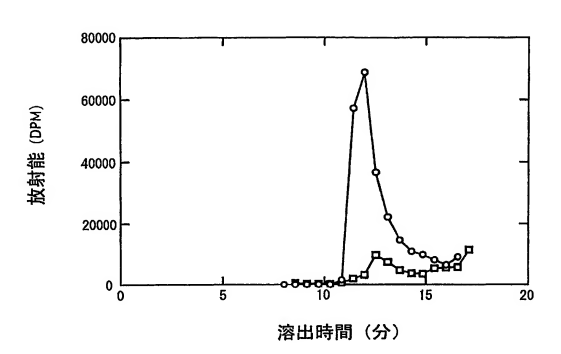
HOOC
$$OH_2OSO_3$$
 OH_2OSO_3 OH_2OSO_3



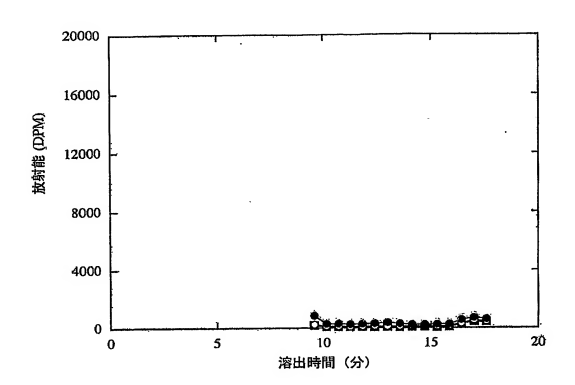
第1図



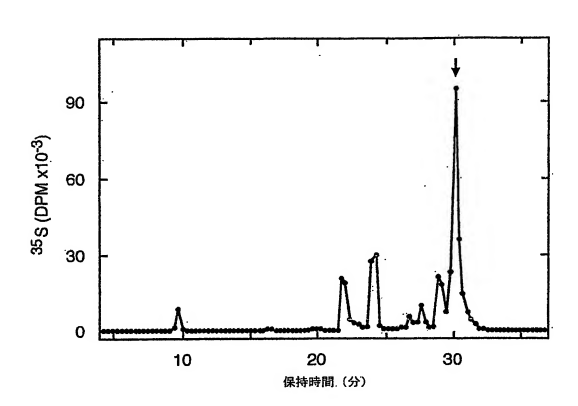
第2図



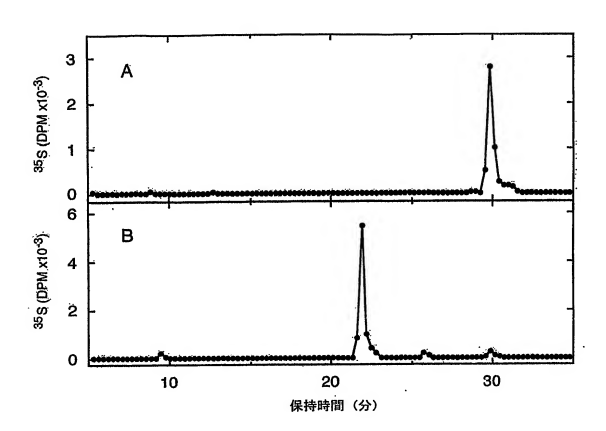
第3図



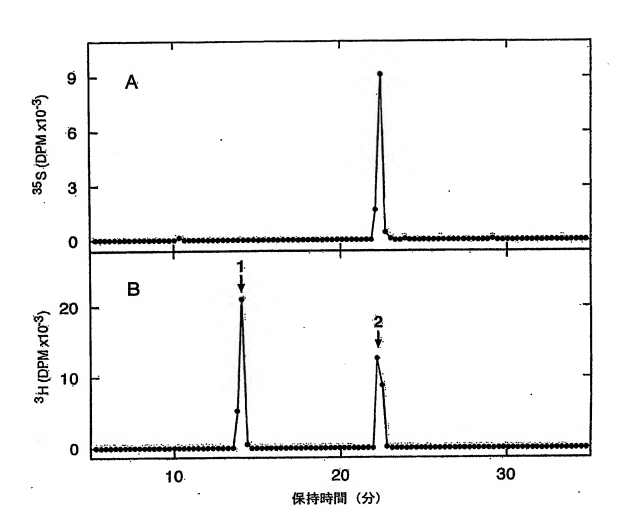
第4図



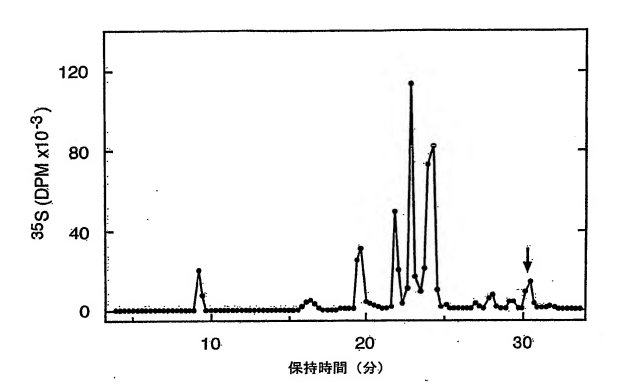
第5図



第6図



第7図





SEQUENCE LISTING

- <110> SEIKAGAKU CORPORATION
- <110> AMERSHAM BIOSCIENCES K. K.
- <110> NATIONAL INSTITUTE OF ADVANCED INDUSTRIAL SCIENCE AND TECHNOLOGY
- <120> Novel heparan sulfate sulfotransferase and nucleic acid encoding the same
- <130> P044187
- <150> JP 2002-57527
- <151> 2002-03-04
- <150> JP 2002-245994
- <151> 2002-08-26
- <160> 16
- <210> 1
- <211> 1041
- <212> DNA
- <213> Homo sapiens
- <220>
- <221> CDS
- <222> (1)...(1041)
- <400> 1
- atg cta ttc aaa cag cag gcg tgg ctg aga cag aag ctc ctg gtg ctg

 Met Leu Phe Lys Gln Gln Ala Trp Leu Arg Gln Lys Leu Leu Val Leu

 1 5 10 15
- gga agc ctt gcc gtt ggg agt ctc ctg tat cta gtc gcc aga gtt ggg 96
 Gly Ser Leu Ala Val Gly Ser Leu Leu Tyr Leu Val Ala Arg Val Gly
 20 25 30
- agc ttg gat agg cta caa ccc att tgc ccc att gaa ggt cga ctg ggt 144 Ser Leu Asp Arg Leu Gln Pro Ile Cys Pro Ile Glu Gly Arg Leu Gly 35 40 45
- gga gcc cgc act cag gct gaa ttc cca ctt cgc gcc ctg cag ttt aag 192 Gly Ala Arg Thr Gln Ala Glu Phe Pro Leu Arg Ala Leu Gln Phe Lys

50 55 60

	อบ					ออ					O					
				cac His												240
				gac Asp 85												288
ggg Gly	gtg Val	agg Arg	aaa Lys 100	gga Gly	ggc Gly	aca Thr	agg Arg	gcc Ala 105	ctg Leu	ctt Leu	gaa Glu	atg Met	ctg Leu 110	aac Asn	cta Leu	336
				gtc Val												384
				ggt Gly												432
				cag Gln												480
				gtt Val 165												528
-				att Ile												576
			Val	cta Leu												624
				ctg Leu								G1u				672
				gta Val												720



tgg ttg aaa tac ttt cca att gag caa ttt cat gtc gtc gat gga gat Trp Leu Lys Tyr Phe Pro Ile Glu Gln Phe His Val Val Asp Gly Asp 245 250 255	768
cgc ctc atc acg gaa cct ctg cca gaa ctt cag ctc gtg gag aag ttc Arg Leu Ile Thr Glu Pro Leu Pro Glu Leu Gln Leu Val Glu Lys Phe 260 265 270	816
cta aat ctg cct cca agg ata agt caa tac aat tta tac ttc aat gct Leu Asn Leu Pro Pro Arg Ile Ser Gln Tyr Asn Leu Tyr Phe Asn Ala 275 280 285	864
acc aga ggg ttt tac tgc ttg cgg ttt aat att atc ttt aat aag tgc Thr Arg Gly Phe Tyr Cys Leu Arg Phe Asn Ile Ile Phe Asn Lys Cys 290 295 300	912
ctg gcg ggc agc aag ggg cgc att cat cca gag gtg gac ccc tct gtc Leu Ala Gly Ser Lys Gly Arg Ile His Pro Glu Val Asp Pro Ser Val 305 310 315 320	960
att act aaa ttg cgc aaa ttc ttt cat cct ttt aat caa aaa ttt tac Ile Thr Lys Leu Arg Lys Phe Phe His Pro Phe Asn Gln Lys Phe Tyr 325 330 335	1008
cag atc act ggg agg aca ttg aac tgg ccc taa Gln Ile Thr Gly Arg Thr Leu Asn Trp Pro 340 345	1041
<210> 2 <211> 346 <212> PRT <213> Homo sapiens	
<pre><400> 2 Met Leu Phe Lys Gln Gln Ala Trp Leu Arg Gln Lys Leu Leu Val Leu 1</pre>	
1 5 10 15 Gly Ser Leu Ala Val Gly Ser Leu Leu Tyr Leu Val Ala Arg Val Gly 20 25 30	
Ser Leu Asp Arg Leu Gln Pro Ile Cys Pro Ile Glu Gly Arg Leu Gly 35 40 45	
Gly Ala Arg Thr Gln Ala Glu Phe Pro Leu Arg Ala Leu Gln Phe Lys 50 55 60	
Arg Gly Leu Leu His Glu Phe Arg Lys Gly Asn Ala Ser Lys Glu Gln 65 70 75 80	
Val Arg Leu His Asp Leu Val Gln Gln Leu Pro Lys Ala Ile Ile Ile	



			85					90					95	
Gly Va	l Arg	Lys 100	G1y	Gly	Thr	Arg	Ala 105	Leu	Leu	G1u	Met	Leu 110	Asn	Leu
His Pro	Ala 115	Val	Val	Lys	Ala	Ser 120	Gln	G1u	Ile	His	Phe 125	Phe	Asp	Asn
Asp Gl		Tyr	G1y	Lys	Gly 135	Ile	G1u	Trp	Tyr	Arg 140	Lys	Lys	Met	Pro
Phe Set	r Tyr	Pro	G1n	Gln 150	Ile	Thr	Ile	G1u	Lys 155	Ser	Pro	Ala	Tyr	Phe 160
Ile Th	r Glu	G1u	Val 165	Pro	Glu	Arg	Ile	Tyr 170	Lys	Met	Asn	Ser	Ser 175	Ile
Lys Le	ı Leu	Ile 180	Ile	Val	Arg	G1u	Pro 185	Thr	Thr	Arg	Ala	Ile 190	Ser	Asp
Tyr Th	r Gln 195	Val	Leu	Glu	Gly	Lys 200	G1u	Arg	Lys	Asn	Lys 205	Thr	Tyr	Tyr
Lys Ph 21		Lys	Leu	Ala	Ile 215	Asp	Pro	Asn	Thr	Cys 220	G1u	Val	Asn	Thr
Lys Ty 225	r Lys	Ala	Val	Arg 230	Thr	Ser	Ile	Tyr	Thr 235	Lys	His	Leu	Glu	Arg 240
Trp Le	u Lys	Tyr	Phe 245	Pro	Ile	Glu	G1n	Phe 250	His	Val	Val	Asp	Gly 255	Asp
Arg Le	u Ile	Thr 260	G1u	Pro	Leu	Pro	G1u 265	Leu	G1n	Leu	Val	G1u 270	Lys	Phe
Leu As	n Leu 275		Pro	Arg	Ile	Ser 280	G1n	Tyr	Asn	Leu	Tyr 285	Phe	Asn	Ala
Thr Ar 29		Phe	Tyr	Cys	Leu 295	Arg	Phe	Asn	Ile	Ile 300	Phe	Asn	Lys	Cys
Leu A1 305	a Gly	Ser	Lys	Gly 310	Arg	Île	His	Pro	Glu 315	Val	Asp	Pro	Ser	Val 320
Ile Th	r Lys	Leu	Arg 325	Lys	Phe	Phe	His	Pro 330		Asn	G1n	Lys	Phe 335	Tyr
Gln Il	e Thr	Gly 340	Arg	Thr	Leu	Asn	Trp 345	Pro						

<210> 3

<211> 12

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Description of Artificial Sequence: 5' Primer for PCR

<400> 3

ctacaaccca tt



<210>	4
<211>	12
<212>	DNA
<213>	Artificial Sequence
<220>	
<223>	Description of Artificial Sequence: 3' Primer for PCR
<400>	4
ttaggg	gccag tt 12
<210>	5
<211>	12
<212>	DNA
<213>	Artificial Sequence
	•
<220>	
	Description of Artificial Sequence: 5' Primer for PCR
<400>	5
	attca aa 12
4,900	
<210>	6
<211>	
<212>	
	Artificial Sequence
<220>	
	Description of Artificial Sequence: 5' Primer for PCR (GP-226)
,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,	
<400>	6
	ctcgt gcagcaggcc acgc 24
OBBUU	
⟨210⟩	7
<211>	
<212>	
	Artificial Sequence
12107	III VIII OIGIONOO
<220>	
	Description of Artificial Sequence: 5' primer for PCR (GP-224)
\2207	posoripation of the attrocat coduction. A brimor for four (or analy
<400>	7
\ <u>1</u> 00/	·



25

tcgaccttca atggggcaaa tggg 24 <210> 8 <211> 25 <212> DNA <213> Artificial Sequence <220> <223> Description of Artificial Sequence: 5' primer for PCR (SFTex2F) <400> 8 actggggaac cagaaaaatg aaaag 25 ⟨210⟩ 9 <211> 25 <212> DNA <213> Artificial Sequence <220> <223> Description of Artificial Sequence: 3' primer for PCR (SFTex2R) <400> 9

- <210> 10 <211> 55
- <212> DNA
- <213> Artificial Sequence

gtgtctccag gcacaacaca tagtg

- <220>
- <223> Description of Artificial Sequence: 5' primer for PCR (SFTgateF2)
- <400> 10

ggggacaagt ttgtacaaaa aagcaggctt ctttaagcgt ggcctgctgc acgag 55

- <210> 11
- <211> 53
- <212> DNA
- <213> Artificial Sequence
- <220>
- <223> Description of Artificial Sequence: 3' primer for PCR (SFTgateTstop)



```
<400> 11
                                                                   53
ggggaccact ttgtacaaga aagctgggtt tagggccagt tcaatgtcct ccc
⟨210⟩ 12
<211> 22
<212> PRT
<213> Artificial Sequence
<220>
<223> Description of Artificial Sequence: Ig kappa signal sequence
<400> 12
Met His Phe Gln Val Gln Ile Phe Ser Phe Leu Leu Ile Ser Ala Ser
                                      10
  1
                                                          15
Val Ile Met Ser Arg Gly
             20
⟨210⟩ 13
<211> 7
<212> PRT
<213> Artificial Sequence
<220>
<223> Description of Artificial Sequence: FLAG peptide
<400> 13
Asp Tyr Lys Asp Asp Asp Lys
 1
                  5
<210> 14
<211> 94
<212> DNA
<213> Artificial Sequence
<220>
<223> Description of Artificial Sequence: OT3 seuqnce
<400> 14
gatcatgcat tttcaagtgc agattttcag cttcctgcta atcagtgcct cagtcataat 60
gtcacgtgga gattacaagg acgacgatga caag
                                                                   94
```



- <210> 15
- <211> 26
- <212> DNA
- <213> Artificial Sequence
- <220>
- <223> Description of Artificial Sequence: OT20 sequence
- <400> 15
- cgggatccat gcattttcaa gtgcag

26

- <210> 16
- <211> 25
- <212> DNA
- <213> Artificial Sequence
- <220>
- <223> Description of Artificial Sequence: OT21 sequence
- <400> 16
- ggaattcttg tcatcgtcgt ccttg

25

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.
PCT/JP03/02500

	ICATION OF SUBJECT MATTER C1 ⁷ C12N15/54, C12N9/10								
According to	According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC								
B. FIELDS S	SEARCHED								
Minimum do	Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) Int.Cl ⁷ C12N15/54, C12N9/10								
	Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched								
Swis	Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practicable, search terms used) SwissProt/PIR/GeneSeq, MEDLINE (STN), WPI (DIALOG), Genbank/EMBL/DDBJ/GeneSeq, BIOSIS (DIALOG), JICST (JOIS)								
C. DOCUM	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT								
Category*	Citation of document, with indication, where app	ropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.						
P,X	P,X WO 02/42437 A2 (PE CORP. NY), 30 May, 2002 (30.05.02), & US 2002/0086381 A1 & US 6420150 B1 & AU 200239256 A								
P,X	Xia G. et al., Heparan sulfat sulfotransferase isoform 5 generates both an site and an entry receptor fo virus,	antithrombin-binding or herpes simplex							
х	type 1., J.Biol.Chem. (2002 O pages 37912 to 37919 WO 01/90334 A2 (INCYTE GENOM 29 November, 2001 (29.11.01), & AU 200174981 A		1-15						
X Furthe	er documents are listed in the continuation of Box C.	See patent family annex.							
* Specia "A" docum considere "E" earlier date "L" docum cited t specia "O" docum means "P" docum than t	ernational filing date or the application but cited to lerlying the invention claimed invention cannot be ered to involve an inventive claimed invention cannot be p when the document is the documents, such a skilled in the art family								
02 1	actual completion of the international search April, 2003 (02.04.03)	Date of mailing of the international sea 15 April, 2003 (15 Authorized officer	.04.03)						
Jame and	mailing address of the ISA/ anese Patent Office	Varioused officer							
Facsimile 1	No.	Telephone No.							



International application No.
PCT/JP03/02500

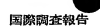
ategory*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
Х	CN 1311305 A (BODE GENE DEV. CO., LTD. SHANGHAI), 05 September, 2001 (05.09.01), (Family: none)	1-15
х	Shworak NW. et al., Molecular cloning and expression of mouse and human cDNAs encoding heparan sulfate D-glucosaminyl 3-O-sulfotransferase., J.Biol.Chem. (1997), Vol.272, No.44, pages 28008 to 28019	1-15
	·	
	·	

Form PCT/ISA/210 (continuation of second sheet) (July 1998)

国際調査報告

国際出願番号·PCT/JP03/02500

A. 発明の属する分野の分類(国際特許分類(IPC))									
Int. Cl C 1 2 N 1 5 / 5 4, C 1 2 N 9 / 1 0									
B. 調査を行	うった分野								
調査を行った人	小限資料(国際特許分類(IPC))								
Int. C1°	Int.Cl ² C12N15/54, C12N9/10								
最小限資料以夕	最小限資料以外の資料で調査を行った分野に含まれるもの								
	·		1						
•	·								
国際調査で使用した電子データベース (データベースの名称、調査に使用した用語) SwissProt/PIR/GeneSeq, MEDLINE (STN), WPI (DIALOG), Genbank/EMBL/DDBJ/GeneSeq, BIOSIS (DIALOG), JICST (JOIS)									
C 5834-7-7	5と認められる文献								
C. 関連する 引用文献の			関連する 請求の範囲の番号						
カテゴリー* 引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示									
PX WO 02/42437 A2 (PE CORP NY) 2002. 05. 30 & US 2002/0086381 A1 & US 6420150 B1 & AU 200239256 A									
PX Xia G, et. al., Heparan sulfate 3-0-sulfotransferase isoform 5 generates both an antithrombin-binding site and an entry receptor for herpes simplex virus, type 1., J Biol Chem. (2002 Oct), Vol. 277, No. 40, p. 37912-37919									
x	WO 01/90334 A2(INCYTE GENOMICS IN & AU 200174981 A		1-15						
区 C欄の統	区 C欄の続きにも文献が列挙されている。								
* 引用文献のカテゴリー 「A」特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示すもの 「E」国際出願日前の出願または特許であるが、国際出願日前の出願または特許であるが、国際出願日前のと表された文献であって、出願と矛盾するものではなく、発明の原理又は理能の理解のために引用するもの「X」特に関連のある文献であって、当該文献のみで発明の新規性又は進歩性がないと考えられるもの「Y」特に関連のある文献であって、当該文献と他の1と文献(理由を付す)「O」口頭による開示、使用、展示等に言及する文献「P」国際出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願「&」同一パテントファミリー文献									
国際調査を完	国際調査を完了した日 02.04.03 国際調査報告の発送日 15.04.03								
日本	の名称及びあて先 国特許庁 (ISA/JP) 郵便番号100-8915 都千代田区霞が関三丁目4番3号	特許庁審査官 (権限のある職員) 鈴木 美葉子 4N 9839 電話番号 03-3581-1101 内線 3488							



国際出願番号 PCT/JP03/02500

41111	most by Lenus by Total	
C (続き). 引用文献の	関連すると認められる文献	関連する
カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	請求の範囲の番号
X	CN 1311305 A (BODE GENE DEV CO LTD SHANGHAI) 2001. 09. 05 (ファミリーなし)	1-15
X	Shworak NW, et. al., Molecular cloning and expression of mouse and human cDNAs encoding heparan sulfate D-glucosaminyl 3-0-sulfotransferase., J Biol Chem. (1997), Vol. 272, No. 44, p. 28008-28019	1-15